## DEVICE FOR RESTORING COMPETENCE TO VENOUS VALVES

 Publication number:
 J2000510006 (1)
 Also published as:

 Publication date:
 200-08-08
 ≅ W06740755 (A1)

 Treventor(s):
 ≦ Encellada (A)
 ≦ Encellada (A)

 Applicant(s):
 ≦ CA255894 (A1)
 ≦ CA255894 (A1)

 Cassification:
 al AU2817967 (A)
 AU3718164 (B2)

 Ad1821742; (B°C1-7; A61F206
 AU3718164 (B2)
 € AU718164 (B2)

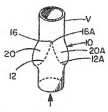
- European: A61B17/122S; A61F2/24; A61F2/24R

Application number: JP19970539143T 19970428

Priority number(s): WO1997US07151 19970428; US19960639468 19960429

Abstract not available for JP 2000510006 (T)
Abstract of corresponding document: WO 9740755 (A1)
An implantable support device that is applied

An implantable support device thanks applied normous valve side which device series to finish or compress wive side which device series to finish or compress but not occlude the vein. Flattening is induced generally normal to the coapting deges of the valve casps restoring the competence of the valve to the reserve that the compression of the valve to the three deges of the caught to bright them into apposition. In the preferred embodiment, the support has opposed compression members fabricated from a biocompatible material and incorporates a settle with the profession of the proposal settle with the profession and the profession settle with the profession settle profession settle s



Data supplied from the espacenet database — Worldwide

#### DEVICE FOR RESTORING COMPETENCE TO VENOUS VALVES

The EPO does not accept any responsibility for the accuracy of data and information originating from other authorities than the EPO; in particular, the EPO does not guarantee that they are complete, up-to-date or fit for specific purposes

Description not available for JP 2000510006 (T)

Description of corresponding document: WO 9740755 (A1)

TITLE OF THE INVENTION

DEVICE FOR RESTORING COMPETENCE TO VENOUS VALVES

FIELD OF THE INVENTION

The present invention relates to a device for repairing incompetent venous valves and more specifically relates to an implantable support device which is positionable about a dilated vein to apply an external deformation force to a vein in the area of a venous valve, which force lends to flatten the valve and impart an oval shape to the vein. The flattening force is generally normal to the edges of the valve cusps. tensioning the cusp edges and bringing the valve edges into apposition to restore competence.

#### BACKGROUND OF THE INVENTION

Venous valves in humans and other animals are normally bicuspid valves in which each valve cusp forms a reservoir for blood under pressure which forces the free edges of the cusps together to prevent reflux. incompetence is a condition in which the cusps do not properly coapt when a pressure differential or gradient is applied across a valve permitting reflux or retrograde flow of blood to occur. Medical literature indicates that many physicians believe that chronic venous insufficiency of the lower limbs is the result of deep venous thrombosis and associated inflammatory changes of venous valve cusps. Varicose veins often occur in the long saphenous veins in the lower legs when valve incompetence occurs. A varicose vein is considered to be a condition which occurs when a vein dilates and the tributaries become elongated and tortuous, resulting in cosmetic impairment, inflammatory phlebitis, pain and thrombosis.

When the valves of the varicose, long saphenous vein are examined, changes are evident including dilation. evagination between the cusps, and in later stages the membrane between the commissures thins and may have numerous fenestrae. These conditions are generally termed venous valve incompetence.

One of the most frequent symptoms of incompetence is poor coaptation of the valve cusps due to floppiness of the leading edges of the valve cusps. Reflux blood flow occurs both along the free edges of the cusps and in the corneal areas. Venous valve reconstruction has progressed to the point that competence can be achieved by both internal and external repair techniques.

One of the surgical procedures to address this problem is application of sutures to the edges of the valve cusp leaflets in the corneal areas. The sutures are then pulled back and tied to the walls of the vein in order to reduce the length of the coapting edges of the leafiets.

For example, the Atlas of Venous Surgery (1992), at page 125, discusses various valve reconstruction Technique in primary valve insufficiency. One technique is entitled "internal Technique By Transvalvular Venotomy" involves first laying open the valve by performing a venotomy to expose the valve. The object of the repair is to shorten the leading edge of each cusp to restore a cup-like configuration to both cusps in a procedure termed internal valvuloplasty. The valve is repaired with monofilament suture at three locations, medial, lateral and posterior until the leading edges of the two valves lie gently across the face of the vein with the floppy, rugal folds eliminated.

Another internal method of valve repair is described in PCT Publication W093-01764

This publication describes an intravenous device that may be used to partially or totally flatten a vein. The device consists of two bearing rods which are connected by at least one spreader element having a spring effect which are capable, when inserted into the lumen of the yein, to apply an outward force on the two opposite sides of the vein so that it pushes the commissures of the vein apart, flattening the vein and thus improving coaptation. While effective, this device remains in the lumen of the blood vessel and may obstruct blood flow potentially contributing to thrombosis.

Restoration of venous valve competence can also be surgically achieved without performing venotomy by placing an external row of sutures along the diverging margins of the valve cusp insertion in the vein wall. Sutures for external repair are begun in each commissure on both sides of the vein. The advantage of external repair is that it can be done without venotomy and is less demanding technically than internal repair. External valvuloplasty is discussed in a number of recent articles including: "The Role of External Banding Valvuloplasty in the Surgical Management of Chronic Deep Venous Disease' H.

Schanzer et al., Phiebology (1994) 9:8-12; "External Valvuloplasty of the Saphenofemoral Junction": P. Zamboni et al., Vascular Suraery, Vol. 28 No. 5, June 1994, Zamboni et al., describe the use of porous PTFE material to surround an incompetent venous valve whereby the region of the venous valve is forced into a round or circular transverse cross section.

Other surgical approaches involve venous valve transplant in which replacement of a segment of the vein having the incompetent valve occurs with the segment of another vein having a competent valve being surnically internosed

These surgical methods, while all successful to some degree, require a high degree of surgical skill and often result in a temporary repair. Internal repairs also may result in reducing or narrowing of the internal vein lumen, obstructing blood flow.

Another approach to restore competence of incompetent venous valves involves reducing the diameter of the appropriate vein at the valve site. In this approach, a cuff is applied around the vein which cuff consists of a band of biocompatible, implantable material that is not stretchable, at least at blood flow pressures. The band is of sufficient length to encompass the vein at the valve site with the ends of the band overlapping. The cuff is attached by a special applicator which reduces the circumference of the cuff until competence is restored. This system reduces the diameter of the lumen to restore competence.

- Reference is made to U.S. Patent No. 5,147,389 entitled "Correction of Incompetent Venous Valves" which describes such a system and which system is currently available and known as the w/encourf" > system. Use of a Decron (registered trademark of E1. Du Pont de Nemours & Co., Inc.) graft used as a conf about the veni is discussed in "A Nethotd For Ropairing incompetent Valves in Deep Venis "Day Haliborg, Acta Chimpica Scandinivica, 138:143-145 (1972). The above device, however, does not improve coapition of excessively elongated edges of venous for the competency of the compe
- U.S. Patent 5,441,509 shows a surgical clip having a monolithic hinge with projecting legs for compressing a vessel or tissue but are not implantable and are generally intended for temporary occlusion of a vessel.
- Various surgical clips are also known. For example, U.S. Patent 5,441,509 describes a surgical clip intended to occlude various anatomical structures. While such surgical clips relate to methods of occlusion, none describe external methods of improving the effectiveness of venous valves while avoiding occlusion of the vein.
- In view of the foregoing, it is apparent there exists a need for a simple implantable device to effectively restore competence to incompetent venous valves at various locations in the venous system. Accordingly, it is a broad object of the present invention to provide an implantable support device that is applied externally to the vein to apply an external flattening of the vein at a venous valve site to restore competence of venous valves.
- It is a further object of the present invention to provide a support device for applying restorative compression to the vein at a venous valve site, which device does not compress the sinus area of the valve.
- It is yet another object of the invention to provide an implantable support device for restoring competence to in incompetent venous valve which device incorporates a biocompatible material and which device may be applied externally about the vein at a venous valve site and secured in place by sutures or other mechanical means associated with the device.

These and other purposes of the present invention will become evident from review of the following specification.

#### SUMMARY OF THE INVENTION

The present invention involves an implantable support device that is applied externally about the vien at an evenous valve site which device serves to fintteen or compress but not occube the vien. Flattering is induced generally normal to the expenting edges of the valve cusps restoring the competence of the valve by causing an elongating transion to be applied to the free edges of the cusps to brigh emit inside apposition. In this instance, the competence of the valve by causing material such as polytera-flatoroutlyvains (harrianther PTFE) or polyterityvains (the residence of the valve) and the valve of va

- In the preferred embodiment, the opposing members can be opened and closed along an intermediate hings section and when closed over the ven lint members talled the view by opplying a restorative force generally normal to the cospirity adopts of the valve. The support must have sufficient rightly to market support may be provided in different sizes to asset the surport in properly applying the desired compressive force to different view sizes and to treat different degrees of valve incompetence. The things section fieldlates possioning the valve and the device may funded a factoring of colding member for securing the support about the valvin. The support may also include releved areas or receives in the device of the support about the valvin. The support may also include releved areas or receives in the data at compressive force as not applied to the sinus areas.
- In other embodiments, the support may be fabricated from a biocompatible material such as that sold under the trademark GORE-TEXS Cardiovascular Patch manufactured by W. L. Gore & Associates, Inc. of Flagstaff, Arzona. The density and thickness of the material may be
- selectively varied in different areas of the support device to provide the desired compressive force and hinging. Still other useful materials from which the support may be made include fluorinated ethylene propylene, perfluoro alkoxy, polypropylene, polyurethane and resortable polymers.
- In yet another embodiment, the support may comprise a slightly ovoid helical winding of biocompatible material having reinforcing wire adhered to or incorporated into the winding.

The support is extended and placed about the vein at the valve site and permitted to return to its ovoid shape to compress the vein to restore competence to the valve.

- BRIEF DESCRIPTION OF THE DRAWINGS
- The operation of the present invention should become apparent from the following description when
- considered in conjunction with the accompanying drawings, in which: Figure 1 is a perspective view illustrating a vein and a typical venous valve site;
- Figure 1 is a perspective view illustrating a vein and a typical verious valve site;
  Figure 2 is a perspective view of a vein which has been partially cut away to expose the venous valve:
- Figure 3 is a cross sectional view of a vein showing a competent venous valve; Figure 4 is a view similar to Figure 3 showing a venous valve in which the valve edges and comeal areas
- are incompetent and permit reflux blood flow;
  Figure 5 is a cross sectional view illustrating application of a normal force to the incompetent valve flattening
- the valve and bringing the leading edges of the valve cusps into apposition; Figure 6 is a perspective view of a preferred embodiment of the venous valve support of the present invention.
- Figure 7 is a plan view of the support of Figure 6 shown in laid open flat position:
- Figure 8 is a perspective view of a vein with the support shown in Figures 6 and 7 applied thereto;
- Figure 9 is a perspective view of another embodiment of the support of the present invention;
- Figure 10 is a perspective view of yet another embodiment of the device of the present invention:
- Figures 11 to 11 B are representative cross sectional views of the support and a vein illustrating various configurations of the support to achieve vein flattening;

Figure 12 is a plan view showing yet another embodiment of the support of the present invention applied to

Figure 13 is a cross sectional view showing the support illustrated in Figure 12 applied to a vein;

Figure 14 is a sectional view taken along line 14-14 of Figure 12;

Figure 15 is a perspective view showing another embodiment of the support of the present invention in which multiple venous supports are formed as a series of interconnected helices:

which multiple venous supports are formed as a senes of interconnected helices; Figure 16 is a view of a single helical support which comprises a single helix as compared to the series of multiple helices shown in Figure 15;

Figure 17 is an enlarged cross sectional view taken along line 17-17 of Figure 15; and

Figure 18 is a cross sectional view of a vein showing the support shown in Figure 16 thereon.

DETAILED DESCRIPTION OF THE INVENTION

Without intending to limit the scope of the present invention, the following examples illustrate how the present invention may be made and used:

Figures 1 to 3 illustrate a typical bicuspid venous valve 10 commonly found in humans and many animals. The valve 10 is located in a vein "\" at a valve site. The valve 10 has a pair of valve cusps 12 and 12A which are disphanous. touch membranes, crescentic in shape.

The blood flow direction is indicated by the arrow. The concave, coapting edges 16,1 6A of the competent valve prevent reflux or retrograde flow in the opposite direction. The cusps are attached to opposite walls of the vein and meet at commissures 18, 16A, all of which together form sinuses 20, 20A.

In the normal competent valve, the free edges 16, 1 8A of the cusps will allow blood flow in the direction shown by the arrow and will restrict flow in the opposite direction. The sinuses 20, 20A and cusps 12, 12A form sacks or reservoirs for blood which force the edges 16, 18A topether. The free edges of the cusps are in apposition in a competent valve generally along the axis A-A which will be termed the transverse axis of the vein and is conicident with the commissures.

When valve incompetence occurs, which may be due to inflammatory phieblais, thrombosis or congenital factors which contribute to inherent or primary weaknesses of the vein wall, problems such as dedme, pain and ulcerations can occur. Progressive development of various evins occur generally in the form of a distantion rear the vein wall representation of the contributed species and/or adorquation of the leading object of the cusps, due to enlargement of the commissures, sousing poor congestion of the valve cusps due to enlargement of the commissure species and/or adorquation of the leading object of the cusps. Figure 4 coups and at the commissures of the cusps, and at the commissures. However, since veins are collapsable tubes, when compressive force? In applied at opposite sides of the valve peneral properticular to the axis A for the leading edges of the cusps, the vein will tend to fattern as shown in Figure 5. The flattening tends to elongate, tension and straighten the edges 1, 16, 40 of the outps substantially improving coapstation and reducing commissural to the value of the cusps of the cusps, depend on the value of the valu

it is important that the force F be applied so as not to restrict the vien and also it is desirable that the force F not be applied to restrict or compress the sinus areas of the vein which are aneurysm-like dilations in the valve. The basis for the present invention is the discovery that such application of external force when applied at the height of the coapting surfaces will flatten the vein and extend the cusps laterally bringing them into apposition restoring completence.

Turning to Figures 6 to 8, a support for applying a corrective filterating force to the vein in accordance with the present invarious in shown. In this emotionism, the support is generately designated by the numeral 100 and, in Figure 8, is shown in connection with a vein "V" having distended sinus areas "S". The support 100 has a pair of opposite compression members 112, 121 and which are identical and each is shown as being generally rectangular and each defining an aperture or releved area 106. The members may have an elliptical or an across configuration as seen in Figure 11 and 118 respectively or may be fait anxing curved ends as seen in Figure 11A. The members 112 are preferrably fabricated from a boccompatible material such as prouse, expanded FIFE, such as that sool under the trackmank GORE-TEF.

The members 112, 112A are joined together by integrally formed intermediate hings portion 114 which, when the support is positioned about a valve, operarily extends askally with respect to the verial and is placed to be adjacent to one of the commissures 18, 18A. The width "yV" of the hinge determines to some centre the compressive force applied by the support to the valve. A hybrid width for the hinge is form about 1 to 3 mm. The opposing members 112, 112A are positioned to apply a force generally normal to the free degree of the cusps so as to finish not well and trained to the edges of the cusps as has been explained with reference to in Figure 3. In order to provide the bissing force and the nocessary strength and rigidity, extended to our embedded within the opposite compression members structured by extended to extended within the opposite compression members are considered with the opposite compression members are considered to the considered within the opposite compression members are considered to the considered within the opposite compression members are considered to the considered within the opposite compression of the consideration o

In this embodiment, the sound reflect the model may be a fine pile elements 10,110A are formed into a general sorperative configuration and although other shapes such as \$5, Vo W shapes will work. Perigheral points of the reinfronts of the reinfr

The support has a configuration which, when closed as seen in Figures 11 to 11 B, provides lateral clearance for the increased transverse width of a valve as vein flattening occurs. The shape of the members 112, 112A may be oval or elliptical (Fig. 11), planar with curved edges (Fig. 11A), orarcuate (Fig. 11B).

The members 112, 112A provide increased surface area to apply the force over a substantial area of the

- vein and also present a soft surface to the vein. The biocompatible material of the members may be selected having a porosity to allow or permit limited tissue ingrowth. Preferably the support has an axial length of from about 1 to 2 times greater than the width.
- The support 100 can be fabricated by starting with a sheet of GORE-TEX Cardiovascular Fabrica material and spitting line superparts leafs from opposite odges working toward the middle leaving a non-sit portion of about 2 mm in width which becomes the hinge portion 114. The preformed reinforcing members 110,11 C10 Am or their insention into the voils site between the leafs and their to continue to the starting of the start
- In Figure 9. a support member 2016 is shown which is substantially equivalent in construction to that shown in Figures 6 and 7-having opposed compression members 2/2 2124 feeliby lend at intermediate lend in Figures 6 and 7-having opposed compression members 2/2 2124 feeliby lend at intermediate lend societies 2/4. Reinforcing elements 2/0 and 2/2 one provided in the compression members. The members are affectived from a biocompatible metale, preferably power expanded PTEF. In Figure 9, the releved area 2/6 is shown as a dome or hemispherical projection located in each compression member at a location for selder with the valve sins are

Referring to Figure 10, support 300 has opposed compression members 312, 312A fabricated of a biocompatible material and flexibly joined at fining 314. The members are reinforced by a suitable material such as medical grade stainless steel wire, the reinforcing elements being designated by 310, 31 or. Relief in the sinus areas of the valves is provided by perpendicularly intersecting sits 306, 309 in the members.

- In the embodiment shown in Figures 12 to 14, support 400 is again configured having opposite compression emembers 412 and 12A which may be a surgical grade metal or pestic and have a predestrained rigidly. The members 412, 412A have increased thickness in areas 410, 410A. The opposite members 412, 412A have increased thickness in areas 410, 410A. The opposite members 412, 412A substituted in the season of the season of
- A locking mechanism 41 is in provided opposite the hinge 414. The locking mechanism 41 is includes apertures 420 in the five end of the logue member 412 and a pair of table 545 centering from the fire end of the lower member 412A. The tabs are each provided with a plurality of teeth 430 which may also serve as calibrations. A physician may then engage a selected tools 430 death that in the upper aperture locked tools not the selected that the selected selected the selected that the selected tools of the selected tools on the table to prevent losening of the support. The support is provided with a milesved area 406 in members 414. 412 At a location to register with the silms areas.
- In Figures 15 to 18, a helical support 500 is shown. To fabricate the support, elongated strips of material such as prous separated PTFE are spirally wound about a cylindrical mandred and one or more reinforcing members are wound about the mandred. The wire is selected to provide reinforcement and strength and MPSSN surgicial wire has been found acceptable. Any desired number of writes can be incorporated into the member depending upon the degree of compression required. The mandred is then heated to a temperature in the range of 300 PTF to 300°C it is an increased on the causing the prouse suppared PTFE is soften and achieves the wires become embedded as an unitary part of the felical structure. In mandred and the deformed by compression is assumed a transverse elibilitate forces section.
- In other alternatives, wires 510 and 511 may be provided with an outer covering of another layer of PTFE adhered to the first layer.

The helical structure comprised of a series of helical supports is shown in Figure 15.

- Five such supports 501,5014 etc. are shown. The helical structure consisting of a plurality of helical supports can be severed at any designed location to separate a single support 501 as shown by Figure 16. The separated support can then be easily placed about the venous valve by elongating it, rotating it about its asks, positioning it and than releasing it, allowing it of outsito by the first concritions both at it enorchise between sively and supplying the contribusions of active the desired fattering. For some some sively are supplying the compressive pressure to achieve a desired fattering. For some some six is the supplying the supplying the supplying the supplying the supersort is achieve a desired fattering. For some some six is the supplying the supply
- Preferably the support will have a slightly elliptical or oval transverse cross section as best seen in Figure 18, so that the compression force is oppositely applied generally momal to the edges of the valve cusps. This also leaves a clearance area "C" at the opposite sides of the vein for lateral expansion of the vein V as compression occurs, as seen in Figure 18.
- A proferred material for the substrate of the compression member of Figures 15-18 is porous expanded polytetraflucorehiyener. The commercially available material sold under the designation CORPA-TEX(II) Cardiovascular Patch as manufactured by W.L. Gore & Associates of Flagstaff, Arizona, is a preferred material.
- Another advantage of the porous expanded PTFE is that the pore size can be varied in the fabrication technique to facilitate tissue attachment. Also, the density of the material can be controlled and the substrate can be fabricated having varying density with increased density in the area of the surfaces which apply the perpendicular compression force. For more complete discussion of porous expanded PTFE material, see U.S. Patent Nos. 3,953.566 and 4,167.30, benefit incorporated by reference.
- It will be obvious to those skilled in the art to make various changes, alterations and modifications to the invention described herein. To the extent such changes, alterations and modifications do not depart from the spirit and scope of the appended claims, they are intended to be encompassed therein.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

espacenet — Claims Page 1 of 2

#### DEVICE FOR RESTORING COMPETENCE TO VENOUS VALVES

- The EPO does not accept any responsibility for the accuracy of data and information originating from other authorities than the EPO; in particular, the EPO does not guarantee that they are complete, up-to-date or fit for specific purposes.
- Claims not available for JP 2000510006 (T)
- Claims of corresponding document: WO 9740755 (A1)
- WE CLAIM:
- An external support for restoring competence to an incompetent venous valve of the type having cusps with free edges and sinuses, said support comprising:
- a) first and second opposed compression members having surfaces each with opposite, first and second deges and adapted to extend about at least a substantial part of the exterior of the vein in the area of the cusps of the venous valve and applying an external flattening force generally normal to the coapting edges of the valve cusps,
- wherein tension is applied to the cusp edges to restore apposition and competence of the valve; and b) hinge means connecting the respective first edges of said first and second compression members.
- The external support of claim 1 further including securing means to connect the respective second edges of the first and second compression members.
- 3. The external support of claim 1 wherein the venous valve has commissures and wherein said compression members and said hinge form a generally flattened C-shaped cross section wherein the cross section has a transverse width greater than the normal diameter of the vein so as to provide clearance space to accommodate flattening of the vein.
- 4. The external support of claim 1 wherein said support has an elliptical cross section.
- 5. The external support of claim 1 wherein said support has an oval cross section.
- 6. The external support of claim 1 wherein said support has a cross section defined by two arcs.
- 7. The external support of claim 1 wherein said support is comprised of a biocompatible polymeric material selected from the group consisting of polyeterafluoroethylene, fluorinated ethylene propylene, perfluoro alloxy, polyethylene terephihalate, polypropylene, polymerthane and resorbable polymers.
- The external support of claim 7 wherein said first and second compression members include a reinforcing member.
- 9. The external support of claim 8 wherein said reinforcing member is a medical grade wire.
- 10. The external support of claim 7 wherein said polytetrafluoroethylene is porous polytetrafluoroethylene.
- 11. The external support of claim 1 wherein said first and second compression members include a reinforcing member.
- 12. The external support of claim 11 wherein said reinforcing member is a medical grade wire.
- 13. The external support of claim 1 wherein said first and second compression members include relieved areas to accommodate the sinuses.
- 14. The external support of claim 13 wherein said relieved areas comprise apertures in each of said compression members.
- 15. The external support of claim 13 wherein said relieved areas comprise convexities in each of said compression members.
- 16. The external support of claim 13 wherein said relieved areas comprise two or more slits through each of said compression members.
- 17. The external support of claim 2 wherein said securing means comprises a surgical suture.
- 18. The external support of claim 2 wherein said securing means comprises a locking mechanism.
- 19. An elongated external support for restoring competence to an incompetent venous valve, said venous varieth earing cusper with free edges, said support comprising compression mean adapted to extend about at least a substantial part of the exterior of the vein in the area of the cusps of the venous valve and applying a flattering focro to the vein operatelly normal to the coapting edges of the valve cusps, wherein tension is applied to the cusp edges to restore apposition and competence of the valve and prevent diction of the vein.
- 20. The external support of claim 19 wherein said support comprises a generally helical band formed in a flattened spiral and having at least one reinforcing member.
- 21. The external support of claim 20 wherein said support is comprised of a biocompatible polymeric material selected from the group consisting of polytetrafluoroethylene, fluorinated ethylene propylene, perfluoro alkoxy, polyethylene terepithalate, polypropylene, polyurethane and resorbable polymers.
- 22. The external support of claim 20 wherein said reinforcing member is a metal wire.
- 23. The external support of claim 20 wherein said reinforcing member is a biocompatible polymeric material.
- 24. The external support of claim 22 wherein said reinforcing member comprises two or more parallel wires.

espacenet — Claims Page 2 of 2

- 25. The external support of claim 19 wherein said support has an elliptical cross section.
- 26. The external support of claim 19 wherein said support has an oval cross section.
- 27. The external support of claim 19 wherein said support has a length and a width wherein the length is about two times greater than the width.
- 28. The external support of claim 19 wherein said support has a length and a width wherein the length is about five times greater than the width.
- 29. The external support of claim 19 wherein said support has a length and a width wherein the length is about ten times greater than the width.
- 30. The external support of claim 19 wherein said support is comprised of a biocompatible polymeric matrial selected from the group consisting of polyterfallurocetilypine, fluorinated ethylene propylene, perfluoro alkozy, polyethylene terepithalate, polypropylene, polyurethane and resorbatble polymers.
- 31. The external support of claim 30 wherein said polytetrafluoroethylene is porous polytetrafluoroethylene.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2000-510006 (P2000-510006A)

(43)公表日 平成12年8月8日(2000.8.8)

-			
(51) Int.Cl.7	識別記号	F I	テーマコード(参考)
A 6 1 F 2/06		A61F 2/06	

# 審查請求 未請求 予備審查請求 有 (全 27 頁)

(21)出願番号	<b>特順平9-539143</b>	(71)出職人	ダブリュ. エル. ゴア アンド アソシエ
(86) (22)出順日	平成9年4月28日(1997.4.28)		イツ,インコーボレイティド
(85)翻訳文提出日	平成10年10月28日(1998, 10, 28)		アメリカ合衆国, デラウェア 19714, ニ
(86)国際出願番号	PCT/US97/07151		ューアーク, ポスト オフィス ポックス
(87)国際公開番号	WO97/40755		9206, ベーパー ミル ロード 551
(87)国際公開日	平成9年11月6日(1997.11.6)	(72)発明者	ズコウスキ, ステインスロウ エル.
(31)優先権主張番号	08/639, 468		アメリカ合衆国, アリゾナ 86004, フラ
(32)優先日	平成8年4月29日(1996.4.29)		グスタッフ, タウンセンド ウィノナ ロ
(33)優先権主張国	米国 (US)		- F 6275
		(74) (P-RH )	金融士 石田 夢 (然 4 名)

最終頁に続く

## (54) 【発明の名称】 静脈弁の能力回復装置

## (57) 【要約】

受容能力なない静脈弁が位置する静脈の周囲に外部から 適用する移植可能な支持体装備であって、この装置は静 膝を顧平化又は圧縮するが、静脈を閉塞することはない。静脈を国平化する力は介全の接合増端にほぼ良角に 導入され、尖の自由端部を仲張するような張力を掛けて 弁尖の自由端部を並置するようにして弁の受替能力を固 負する。本発明の好適な実施形態では、支持体装置は生 体適合性の材料からなる対向する圧縮部材を有し、この 圧縮部材にはステンレススチールワイヤ等からなる補強 部材、又はスブリング状部材を組み込んで、それに強度 と順性を与えている。

#### 【特許請求の範囲】

- 自由端部を備えた尖と洞とを有する型式の受容能力のない静脈弁に対して 受容能力を与えるための外部支持体であって。
- a) それぞれが対向する第一及び第二の媼部を個よた表面を有すると共に、静 辦弁の尖の領域で静脈の外面の少なくとも本質的な部分のまわりに延ばされるの に適した対向した第一及び第二の圧縮部材を具備し、前記対向した第一及び第二 の圧縮部材は、平坦にするための外力を弁の尖の互いに接合する婚部に対してほ ぼ垂直に及ぼし、その時に内力が弁を接触させるようにかつ弁に受容能力を与え るように尖の蟾部に作用し、更に
- b) 前記対向した第一及び第二の圧縮部材のそれぞれの第一の端部を結合する ヒンジ手段を具備する、支持体。
- 2. 前記第一及び第二の圧縮部材のそれぞれの第二の端部を結合する結合手段 を更に具備する請求項1に記載の外部支持体。
- 3. 静脈弁が交速を有し、前記圧縮部材及び前記センジがほぼ平坦なC形状の 横断面を有し、前記横断面が静脈の通常の直径よりも大きな横幅を有することに より、平坦になった静脈を収容するクリアランスが設けられる、請求項1に記載 の外部支持体
  - 4. 楕円形の横断面を有する請求項1に記載の外部支持体。
  - 5. 卵形の横断面を有する請求項1に記載の外部支持体。
  - 6. 二つの弓状部により画定される横断面を有する請求項1に記載の外部支持
- 7. ポリテトラフルオロエチレン、フッ素化エチレンプロピレン、ベルフルオ ロアルコキシ、ポリエチレンテレフタレート、ポリプロピレン、ポリウレクン及 び吸収性を有するボリマーからなる群から選択された生体適合性を有する重合体 が終め会け機改善」に記載

#### の外部支持体。

8. 前記第一及び第二の圧縮部材が補強部材を有する請求項7に記載の外部支持体。

- 9. 前記補強部材が医療用グレードワイヤである請求項8に記載の外部支持体
- 10. 前記ポリテトラフルオロエチレンが多孔性ポリテトラフルオロエチレンである請求項7に記載の外部支持体。
- 11. 前記第一及び第二の圧縮部材が補強部材を有する請求項1に記載の外部 支持体。
- 12. 前記補強部材が医療用グレードワイヤである請求項11に記載の外部支持体。
- 13. 前記第一及び第二の圧縮部材が洞を収容するために保護領域を有する請求項1に記載の外部支持体。
- 14. 前記保護領域が前記圧縮部材のそれぞれに開口を有するものである請求 項13に記蔵の外部支持体。
- 15. 前紀保護領域が前紀圧縮部材のそれぞれに凸部を有するものである請求 項13に記載の外部支持体。
- 16. 前記保護領域が前記圧縮部材のそれぞれを貫通する二つ以上のスリット を有する請求項13に記載の外部支持体。
- 17. 前記結合手段が外科用の縫合糸を有する請求項2に記載の外部支持体。
- 18. 前記結合手段が固定機構を有する請求項2に記載の外部支持体。
- 19. 自由端部を備えた尖を有する受容能力のない静脈弁に対して受容能力を 与えるための細長い外部支持体であって、静脈弁の尖の領域で静脈の外面の少な くとも本質的な部分のまわりに延ばされるのに適していると共に、平坦にするた めの力を弁の尖の互いに接

合する端部に対してほぼ垂直に弁に及ぼす圧縮手段を具備し、

内力が弁を接触させるようにかつ弁に受容能力を与えると共に、前記変形が静 脈の拡張を阻止するように尖の端部に作用する支持体。

- 20. 平坦な螺旋形に形成されると共に少なくとも一つの補強部材を有するほぼ螺旋形のバンドを具備する請求項19に記載の外部支持体。
  - 21. ポリテトラフルオロエチレン、フッ素化エチレンプロピレン、ペルフル

オロアルコキシ、ポリエチレンテレフタレート、ポリプロピレン、ポリウレタン 及び吸収性を有するポリマーからなる群から選択された生体適合性を有する重合 体材料を含む請求項20に記載の外部支持体。

- 22. 前記補強部材が金属ワイヤである請求項20に記載の外部支持体。
- 23. 前記補強部材が生体適合性を有する重合体材料である請求項20に記載 の外部支持体。
- 24. 前記補強部材が二つ以上の平行なワイヤを有する請求項22に記載の外 韶支持体。
  - 25. 楕円形横断面を有する請求項19に記載の外部支持体。
  - 26. 卵形横断面を有する請求項19に記載の外部支持体。
- 27. ある長さ及びある幅を有し、前記長さが前記幅よりも約二倍大きい、請 求項19に記載の外部支持体。
- 28. ある長さ及びある幅を有し、前記長さが前記幅よりも約五倍大きい、請求項19に記載の外部支持体。
- 29. ある長さ及びある幅を有し、前記長さが前記幅よりも約十倍大きい、請求項19に記載の外部支持体。
- 30. ポリテトラフルオロエチレン、フッ素化エチレンプロピレ

ン、ベルフルオロアルコキシ、ポリエチレンテレフタレート、ポリプロピレン、 ポリウレタン及び吸収性を有するポリマーからなる群から選択された生体適合性 を有する重合体材料を含む請求項19に記載の外部支持体。

31. 前記ポリテトラフルオロエチレンが多孔性ポリテトラフルオロエチレンである請求項30に記載の外部支持体。

【発明の詳細な説明】 静脈弁の能力回復装置 技術分野

本発明は受容能力のない静脈弁を修復する装置に関し、更に詳しくは、膨張した静脈の周りに配置されると共に、静脈弁領域において静脈に対して外から弁を 電平化する変形力を加えて静脈を卵形に変形する移植可能な支持体に関する。 容号技術

人間及び他の動物の静脈弁は通常二尖弁で構成され、各弁の尖はその自由端を押しつけ合う圧力を持つ血液の貯蔵能を形成し、血液の逆流を防止している。弁の姿緒能力のない状態とは、本の両側に圧力急、即ち圧力利配が生じた際に、弁の尖が適正に接合せず、血液の逆流又は後进液が生じる状態を言う。医学文献に依れば、多くの医師が下肢の鬱性静脈不全は重度の静脈血栓の結果であって、静脈弁の炎等化力格(する)といるなると、下肢の長い伏在静脈に静脈瘤にかかった静脈がしばしば現れる。静脈瘤にかかった静脈は、静脈が膨張して支流が延びで曲がりくねったときに起る状態と考えられ、美容的報像、炎症性静脈炎、痛み、そして血栓等を起こする状態と考えられ、美容的損傷、炎症性静脈炎、痛み、そして血栓等を起こする状態と考えられ、美容的損傷、炎症性静脈炎、痛み、そして血栓等を起こす

静脈瘤にかかった長い伏在静脈の弁を検査すると、次のような変化が見られる 。即ち、膨張、尖間の外転、更に進行した政階では、接合部間の販が喰せ細り、 数多くの寒(隙間)が生じていることが分かる。斯うした状態を一般に静脈弁不 全と呼んでいる。

最もよく起こる弁の不全兆候の一つは、弁尖の先導部の弛緩に由

来する弁尖の接合不全である。血液の逆流は尖の自由端に沿って起こると共に、 有膜状領域に於いても発生する。これまで静脈弁の再構成は、弁の受容能力の修 復を内的及び外的修復技術によって違成できるという観点から進められてきた。

この問題に対する外科的手続きの一つは、角膜状領域に於ける弁尖リーフレットの端部に対し縫合糸を適用し、次いでリーフレットの接合端の長さを減少する ため、縫合糸を引き戻して静脈の壁に結びつける。例えば、Atlas of Venous Su rgery(1992)は、生来の非不全に対する種々の弁再構成技術について述べている。これら技術の一つに、静脈切開術によって先ず浄を切開し、永を騒星させることを含む"Itremal Technique By Transvalvular Venotomy"と称する内的再構成技術がある。この弁修復目的は各尖の先導部を短くし、弁形成術と称する手続きによって両方の尖に対してカップ状の形を回復することである。弁は単線条による縫合糸を内側、外側、後カの三つの位置に適用し、二つの弁の先導部が地接せず、ひだを作ることなく静脈面を構切って横たわるように修復する。

弁修復に関する他の内的処置方法は、PCT公開公報第1093-01764号にも開示されている。この公報は静脈を部分的に、成い社全体的に扁平化するのに用いることが出来る静脈内装置について述べている。この装置はスプリング効果有する少なくとも一つの関拡要素によって接続された二つのペアリングロッドからなっている。このペアリングロッドは静脈の管腔に挿入する際に静脈の二つの対向側面に対し外向もの力を加えることができるので、静脈の接合部を押し広げて扁平化し、接合を改善することができる。この装置(分無)がはあるが、装置自体が血管の管腔的に残るため、血液を妨げて血栓を起こす可能性がある。

静脈弁の受容能力の回復は、静脈壁への弁尖の開散縁挿入に沿っ

て外部総合行を置くことによって、静脈切開を行わずに外科的に達成することができる。外的修復処置のための総合に静脈の両側にある各接合部から始める。外的修復処置の利点は、静脈切開稿を要しないこと、また内的修復処置に較べて技術的要求が低いことにある。外的弁形成構については、最近で数多くの論文で論じられている。何えば、Phiebology(1994)第9巻、8-12頁のSchanzer等による論文 "the Role of External Banding Valvuloplasty in the Surgical Management of Chronic Deep Venous Disease"; Vascular Surgery第28巻、第5号(June 1994)のP. Zamboni等による論文 "External Valvuloplasty of the Saphenofenoral Junction"等で論じられている。P. Zamboni等は不全静脈弁の周りを多孔性PTFEがで取り囲んで静脈弁領域に力を加え、その横断面が円形になるようにレている。

他の外科的処置としては静脈弁の移植がある。この処置では健全な静脈弁を有

する静脈分節を外科的に間挿することによって、受容能力のない静脈弁を有する 静脈分節を置き換えている。

これら外科的手法はある程度成功するが、高い外科的熱練度を要求ばかりではなく、しばしば当座の修復となり勝ちである。また、内的修復処置は静脈内の口径を減少又は狭窄させて血流を妨げる結果につながる。

不全静脈弁の受容能力を回復するもう一つの方弦では、弁の位置にある適当は 静脈の口径低減が行われる。この方法では、少なくとも血流の圧力によって延び ることがない生体適合性の移植で能な材料からなるペンドで構成した "カフ(cuf f)" を静脈の周囲に適用する。このパンドは弁のある静脈を一回りしてその端部 が巻き初めの部分に重なるように十分な長さを持っている。カフは弁の受容能力 が同復するまでカフの周囲を締めて行く特別のエアリケータ(仮付

装置)に依って静脈に取り付けられる。この整度は背壁の直径を低級して弁の能力を回復する。発明の名称を "Correction of Incompetence Venous Valves" と つる米国物許等5,147,389号はそうした敦康を開示し、この装蔵は現在 "Venocut" と言う商標名で市販されている。静脈周囲に巻くカフとして使用されるDacron (R) (E. Lu Pont de Nemours 8; Co., Inc. の登録商標)権後用片(graft)にいては、ActaChirurgicaScandinavica第13 88 巻、143-145頁(1972)の "A Method For Repairing Incompetent Valves in Deep Veins" と題するDag Rallbergの論文に述べられている。しかしながら、上記装置は過度に伸張した静脈弁炎の端の接合を整備するものではない。

米国特許第5,441,509号は血管又は組織を圧縮する突出脚を備えた一体構成の 蝶番を有する外科用クリップを開示しているが、これは移植不能であって、一般 に血管の一時的開塞用として考えられたものである。

種々の外料用クリップは公知である。例えば、上記米国特許第5,441,509号は 種々の解例医学的構造を関集するように考えられた外料用クリップを開示してい る。しかし、斯うした外科用クリップの開示は、関策方法には関係するものの、 齢脈の閉塞を回避しつつ静脈の有効性を改善する外的方法を述べているものでは ない。 以上述べた点を考慮するとき、静脈系の種々の位置に於いて受容能力のない静 解弁の受容能力を有効に回復する簡単で、しかも移植可能な装置が必要なことは 明らかである。従って、本発明の広義の目的は静脈外部からの適用が可能であっ て、静脈弁の位置に於いて静脈を外部から扁平化し、静脈弁の受容能力を回復す る移植可能な支持体装置を提供することにある。

更に、本発明の目的は静脈弁の位置に於いて、静脈弁の血脈洞を

圧縮すること無しに、静脈に対してその受容能力を回復させる圧縮力を掛ける支 持体装置を提供することにある。

本発明の更に他の目的は、生体適合性の材料から構成され、静脈弁の位置に於いて静脈弁筋から適用されると共に、縫合又は他の機械的手段によって所定の位 酸に固定することが可能な不全静脈弁の受容能力を回復する移植可能な支持体装 費を提供することにある。

本発明の上記目的及びその他の目的は、以下の明細書を吟味することによって 明らかとなるであろう。

#### 発明の開示

本発明は、静脈弁の位置に於いてその外部から適用され、静脈を附塞することなくそれを高平化、或いは圧縮する移植可能な支持体装置を包含するものである。 静脈を扁平化する力は弁束の核合端部にほぼ道食に導入され、尖の自由増部を伸張するような張力を掛けて、弁尖の自由増部を並置するようにして弁の受容能力を回復する。本発明の好道な実施形態では、支持体装置は生体適合性の材料、の向えばポリテトラフルオロエチレン、又はポリエチレンテレンスレーンタレート等からなる対向する圧縮部材を有し、この圧縮部材にはステンレススチールワイヤ等からなる結婚部材、又はスプリング状部材を組み込んで、それに検度と同性を与えてある結婚部材、又はスプリング状部材を組み込んで、それに検度と同性を与えに構成され、静脈を接んで関しると、圧縮部材は井の複合部にほぼ直角に直性作のを加えて静脈を属率化する。支持体は静脈が楕用形皮は排形になるように圧縮し、弁尖の端部に十分な張力が掛かるように十分な側性を備えていなければならない。支持体は真体ののが用意され、現なった静脈サイス及び静脈弁

の不全度に応じて所望の圧縮力が適切に掛かるように外科医を補助する。ヒンジ 紹は弁の位置

決めを楽にする。そして支持体装置はそれを静脈の周囲に固定するための掛けが れ又は固定能材を含んでいる。また、支持体装置は対向圧縮部材に圧力緩和領域 又は凹所を含んでいても良い。この圧力緩和領域は圧縮力が血脈滑領域に掛から ないように、血脈洞に対応する位置に設けられる。

他の実施形態では、支持体は生体適合性の材料、例えば商標名をGORE-TEX (登 籐穂帯) Cardiovascular Patchとして米国アリンナ州フラグスタップ (Flagstaft) 万所任の札、日の中 & Associates社から販売されているものを用いて製造できる。 材料の密度及び厚さは所望の圧縮力とヒンツ機能を与えるように、支持体装置の 異なる面積に応じて溜択的に変化させることができる。更に他の有用な支持体用 材料としては、フッ素化エチレンプロピレン、ペルフルオロアルコキシ、ポリプ ロビレン、ボリウレタン、及び吸収性を有するポリマー等が含まれる。

更に他の実施形態では、支持体装置は生体適合性の材料を用いて、結婚用ワイ ヤを接著又は組み込んだ僅かに卵形をした螺旋状の巻き線で構成しても良い。こ の支持体装置は、伸ばした状態で静脈弁が位置する静脈の周囲に置き、次ぎに卵 形に戻して静脈を圧縮して弁の能力を回復する。 図面の簡単光説明

本発明の動作については、此処に添付の図面を参照して述べる以下の記載から 明らかとなろう。図面において、

図1は静脈及び静脈弁の位置を示す斜視図、

図2は静脈の一部を切り欠いて静脈弁を露出させた静脈の斜視図、

図3は正常静脈弁を示す静脈の断面図、

図4は図3と同様な図であるが、弁の蟷部及び角膜状領域が適応性を失って血 液の逆流を可能にする静脈弁を示す図、

図5は適応性を失った弁に直角方向の力を加えて弁を平らにし、弁尖部の先端 を並置した状態を示す静脈の断面図、 図6は本発明による静脈弁支持体の好適な実施形態を示す斜視図。

図7は図6の支持体を展開して平面状にしたときの斜視図、

図8は図6及び図7に図示の支持体を適用した静脈の斜視図、

図9は本発明による支持体の他の好適な実施形態を示す斜視図、

図10は本発明による装置の更に他の好適な実施形態を示す斜視図、

図11万至図11Bは支持体と静脈の代表的な断面図であって、静脈の扁平化

図11/0至図11 Bは文将体と静脈の代表的な瞬面図であって、静脈の扁平化 を達成する支持体の種々の形状を示す図、

図12は静脈に適用する本発明による支持体の更に他の実施形態を示す平面図

図13は静脈に適用した図12に図示の支持体の断面図、

図14は図12の14-14線に沿って取った断面図、

図15は本発明による支持体の他の実施例を示す斜視図であって、相互に接続 した一連の螺旋体から形成された多重静脈支持体を示し、

図16は図15に図示の一連の多重螺旋体に対して、単一螺旋体からなる単一 螺旋支持体を示す図

図17は図15の17-17線に沿って取った拡大断面図、

図18は図16に図示の支持体を適用した静脈の断面図である。

発明を実施するための最良の形態

以下、幾つかの例を用いて本発明の製造方法及び使用方法を示す

## が、これらの例は本発明の範囲を限定するものではない。

図1万至図3は人間及び他の動物に共通して見られる典型的な二尖静脈奔10 を示す図である。この奔10は静脈V内の奔位膜に位配している。また、この奔 10は一対の奔尖12及び12人を有し、これら気は三日身状の透明法底い 獣に 依って構成されている。血液は図の矢印によって示す方向に流れる。受容能力の ある奔の回収接合端16、16 Aは反対方向への血液の遊流を防止する。実は静 脈の対向壁に接すると共に、接合第18、18 Aに於いて出会い、全体として血 脈洞20、20 Aを形成する。

正常な受容能力を有する弁の場合、尖の自由端部16、16 Aは図の矢印が示

す方向へ血液を流し、その反対方向への流れを制限する。血液剤20、20Aは 上記自由端部16、16Aを押圧する血液のための袋又は貯止器を形成する。受 容能力を有する弁では、これら尖の自由端部16、16Aは静脈の横軸と呼ばれ 、接合部18、18Aに一致する軸A−Aに沿って並置される。

炎症性静脈炎、血栓症、或いは静脈酸の生来的弱さに寄与する先元代要因等に 由来する受容能力のない字が生すると、浮腫、痛み、及び潰瘍化と言った問題が 発生する。静脈盤の進行、発限は一般に字の近傍、特に弁の接合部に乾いて膨脹 の形を取って頻繁に起こり、接合空間を拡大そして/又は尖の自由端部を延長さ せ、そのため弁尖の接合を悪くする。図4は所うした状態を示している。接合部 割は広ばられ、尖部の自由端部16は結束りのない状態となり、尖の自由端部 並びに接合部に血液の逆減を可能にする多くの窓に分れる。しかし、静脈は潰す ことが可能と管体であるため、静脈の対向側面から圧縮力下を尖の先端端の軸 A Aにほぼ直角にかけると、図5に示すように静脈は単化する。この扁平化に よって、尖の自由端部16、16人は延伸し、紫張して真っ直ぐになり、尖質的

に接合部を改良して、接合空間を挟める。また、この扁平化によって非尖は更に 相互に接近する。力ドは尖の自由増部に対して歯角に、且つ静脈の外部から掛け ねばならない。この力は尖の自由増部の地の全除主し、それらを閉はすること によって、弁の受容能力の回復を助ける。しかし、力ドは静脈を削限しないように 掛けることが重要である。また、力ドは弁において静脈瘤のように突状に膨張し た静脈の血脈が緩を制限したり、圧縮したりしないように掛けるのが望まし 、本発明の基礎は、斯うした外力を接合面の高さに於いて掛けると静脈は扁平化 し、尖は横方向に伸張して並置され、弁はその受容能力を回復することを発見し 々点にある。

図6万至図8は静脈を扁平化するための調整力を加えるための本発明による支 持体を示している。この実施形態に於いて、参照書号100は支持体を体を示し 、図8に於いては、膨張した血脈洞8を有する静脈Vと関連して図示されている 支持体100は一対の対向する同一圧縮部材112、112Aを有し、図示の ように各部材は全体として長万形をしていて、その中に次、即ち圧が緩和領域1 16を画定するように構成されている。部材は図11及び11Bに示すように、 楕円状又は弧状に形成されても良く、また図11Aに図示のように湾画した端部 を有した平形に形成されても良い。部材112は生体適合性の材料、例えば米国 アリゾナ州フラグスタップ(Flagstaff)所在の工しGore %, Associates計tよって 製造販売されている多札性延伸膨張PTFE、商標名"GORE-TEX Cardiovascula r Patch"を用いて構成するのが好ましい。この材料は原繊維(fibril)を用いて 相互に接続した結節構造を有し、不活性であると共に、血管の再構成に有効であ ることが延期されている材料である。

部材112、112Aは中間のヒンジ部114によって結合され

ている。このヒンジ部は支持体を弁の周囲に位置させたとき、全体として静脈の 軸方向に延在し、接合部18、18Aの何れか一つに隣接して置かれる。支持体 が弁に加える圧縮力はこのヒンジ部の幅Wによって或る程度決定される。ヒンジ 部の典型的な幅は約1mmから3mmである。対向部材112、112Aは図5 を参照して述べたように、尖の自由端部に対してほぼ直角に力を掛けて静脈を扁 平にすると共に、尖の自由端部に張力が掛かるように配置される。偏倚力、必要 な確度及び剛性を与えるために、対向圧縮部材112、112Aに補強要素11 0、110Aを付着又は埋め込む。この補強要素は小さな直径の医療用級ステン レススチール製ワイヤ、例えばMP35Nに依って構成することができる。この ワイヤは、偏倚力を与え、且つ対向部材112、112Aを補強するように所望 の形に形成することができる。この実施形態では、スプリング状の要素 110、 110Aは、全体を蛇のようにくねらせた形に形成されているが、その他の形、 例えばS字形、V字型、又はW字型であっても機能する。補強要素110、11 0 Aの周辺部は各圧縮部材の縁に隣接するように延在している。また、この補強 要素は静脈上への支持体固定に使用する縫合用付属部材を提供する。隣接端12 0、120Aは適当な縫合糸101によって固定されるが、このとき支持体がず れないようにするため、図8に示すように静脈の周囲の組織に縫い付けても良い

支持体は図11乃至11日に示すように、それを閉じた際、静脈の扁平化に伴

って生ずる弁の懐幅増加に対応するため、横方向に余裕を持たせた形状を有して いる。部材112、112Aの形は卵形又は楕円形(図11)、端部を湾曲させ た平形(図11A)、又は弧状形(図11B)をしていても良い。

部材112、112Aは静脈の実質面積に力を加えるために、そ

れより広い表面積を有すると共に、静脈に接する面は軟らかい表面で構成される 。これら節材の生体適合性材料としては、限られた生体組織の内方成長を可能に する多孔性を持ったものを選択する。支持体の輸方向長さはその幅の約1万至2 倍であるのが好ましい。

支持体100はCORE-TEX (電線底標) Cardiovascular Patch材料シートを使って組み立てることができる。先すシートをその中央部に約2mm編の契かない部を表すようにして、対向する端から中央部に向かってシートを契いて分離し、海薬層を形成する。上記契かなかった中央部分が上記とンジ部114を構成する。次いで、前もって形成して置いた補強要素110、110Aを2つの薄薬層の間に挿入する。塀うして出来と組立体を、材料を軟化、接着する約380℃の温度に余熱したホットプレスで約30秒間圧縮してシールする。冷却後、契かれた部分は薄準層の間に挟んだ補強要素と共に相互に整着される。

図9は支持体部材200が示す。この支持体は図6及び図7に図ぶのものと標 造的には実質的に同等のものであって、中間のセンジ第214に於いて柔軟に結 6した対向する圧縮部材212、212Aを41でいる。補強要素210、22 0は圧縮部材に内臓されている。この圧縮部材は生体適合性材料、好ましくは多 礼性延伸膨張PTFEから構成される。図9では、圧力緩和領域206は弁の血 脈洞に対応する各圧縮部材上の位置に、ドーム状又は半球状の突起として図示さ れている。

図10に於いて、支持体300は生体適合性材料によって組み立てられ、ヒンジ314によって柔軟結合した対向する圧縮部材312、312んを有している。これら圧縮部材は適当な材料、例えば医療用級ステンレススチールワイヤからなる結論要素310、310人によって補強されている。弁の血脈消傷域に対する圧力緩和は

、圧縮部材上に設けた互いに直交するスリット306、308によって与えられる。

固定機構4 1 5 はヒンジ部4 1 4 の反対側に設けられる。この固定機構4 1 5 は上方圧縮部材4 1 2 の自由端部に設けた穴4 2 0 と、下方圧縮部材4 1 2 Aの自由端部ら延びる一対のタグ4 2 5 とを含んでいる。これらのタブはそれぞれ日盛として働く複数の前4 3 0 を備えている。医師は舌状体4 3 2 に依って各タブの選択した前4 3 0 を上方圧縮部材の穴に固定させ、静脈に対してそれを所望程度に属甲化する力を加える。舌状体はタブ上の選択した歯を穴に係合させて支持体の能みを防止する。支持体は圧縮部材4 1 2、4

12 Aの内側で、且つ弁の血脈洞領域に対応する位置に圧力緩和領域 4 0 6 を備えている。

図15乃至図18には螺旋状支持体500が示されている。この支持体を組み立てるには、例えば多孔性延伸膨張PTFE等の材料からなる帯状部材を円筒状の心棒に螺旋状に巻き付け、一以上の補強部材を心棒に巻き付ける。ワイヤを選

択して使用し、補強と強度を与える。外科用級のワイヤMP35Nはこの使用に 叶うことがわかった。必要な圧縮限度に応じて所望の数のワイヤを帯水部材に み入れることが担保る。多4化塩仲膨張リTFBが軟化して接着する360℃か 5380℃の温度範囲にセットした空気環流式オーブンで心棒を加熱すると、ワイヤは螺旋は構造体の一単位部分として帯状部材中に埋め込まれる。図17には 2本の補強ワイヤ510、511が示されている。次いで、螺旋構造体を心棒か ら外し、楕円形模断面を想定して圧縮力を掛けて変形する。

上記の例の代わりに、ワイヤ510、511を備えた第1の層に、もう一つの PTFE層被覆を設けても良い。

図15に一連の螺旋状支持体を含む螺旋状構造を元十。図にはそうした支持体 501、501A5例が示されている。複数の螺旋状支持体からなる螺旋状構造 は、所望の位置で到り難して図16に図の一単一支持体501に分離することが 出来る。この分離した支持体はそれを引き延ばし、その軸の周りに回転して位置 決めし、次いでそれを放して静脉弁を囲むように螺旋状態に戻すことによって静 解弁の回風に等以に配置することができ、爆旋状に戻った支持体は静脈に所 力を掛けて、所望の静脈扁平化を造成する。ある種の用例では、膨張に抗して弁 及び静脈の長さを保護するために、有意な長さの螺旋状構造を使用することも出 来る。

支持体は弁の尖端部にほぼ直角に対向圧縮力が掛けられるように

、図18に示すような僅かに楕円形又は卵形の横断面を有しているのが好ましい。このことは圧縮が行われた際に、静脈Vの横方向への膨張に対して静脈の両脇に、図18に図示の余裕領域Cを残すことになる。

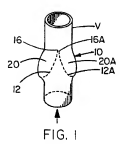
図15万至図18に図示の圧縮部材の基板材料としては、多孔性延伸膨張ポリ テトラフルオロエチレンが好ましい。 市販の利用可能な材料としては、米国アリ ナ州フラグスタップ (Flagstaft) 所在のM. L. Gore &; Associates社によって製造 販売されているGORE-TEX (登録前標) Cardiovascular Patchが好意である。

多孔性延伸膨張PTFEのもう一つの利点は、製造技術によって穴のサイズを変化させて生体組織への取付を容易にすることが出来る点である。また、材料の

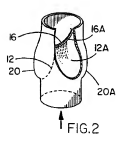
密度を制御することができ、基板は直角な圧縮力が掛かるその表面領域では密度 を上げるようにして密度を変化させて製造することが可能である。尚、多孔性延 仲膨張PTFEに関する更に完全な記載については、米国特許第3,953,566号及 び同第4,187,390号を参照されたい。従って、ここでの詳しい説明は省略する。

ここに記載の発明に対して、当業者が穏々の変更、修正を成し得ることは明ら かであるが、斯かる変更、修正が本願の精神及び総付の請求の範囲から逸脱しな い範囲にあるものは全て本願に含まれる。

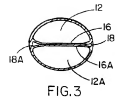
【図1】



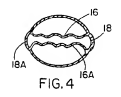
[図2]



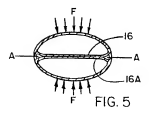
[図3]

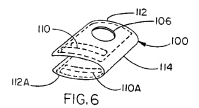


[図4]

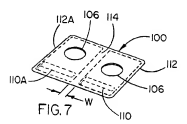


[図5]

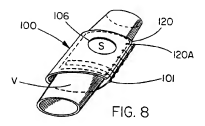




[図7]



[図8]



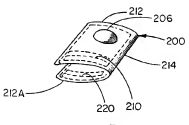
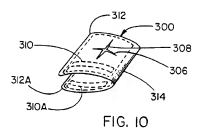
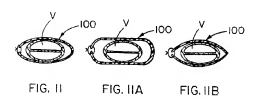


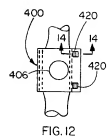
FIG. 9

【図10】

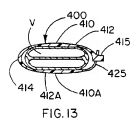


[図11]





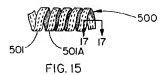
[図13]



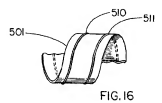
[図14]



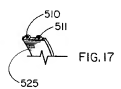
【図15】



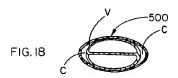
【図16】



[図17]



[図18]



【手続補正書】特許法第184条の8第1項 【提出日】平成10年5月2日(1998.5.2) 【補正内容】

## 明細書

図15に一連の螺旋状支持体を含む螺旋状構造を示す。図にはそうした支持体 501、501ん5個が示されている。複数の螺旋状支持体からなる螺旋状構造 は、所望の位置で切り離して図16に図示の単一支持体501に分離することが 出来る。この分離した支持体はそれを引き延ばし、その軸の周りに回転して位置 決めし、次いでそれを放して静脈弁を囲むように螺旋状態に戻すことによって静 脈弁の周囲と等以に促置することができ、頻度状に戻った支持体は静脈に圧断 力を掛けて、所望の静脈扁平化を造成する。ある種の用例では、膨張に抗して弁 及び静脈の長さを保護するために、有意な長さの螺旋状構造を使用することも出 来る。

支持体は弁の実端部にほぼ頂角に対向圧縮力が掛けられるように、図18に示 すような僅かに楕円形又は卵形の横断面を有しているのが好ましい。このことは 圧縮が行われた際に、静脈Vの横方向への膨張に対して静脈の両脇に、図18に 図示の余裕頻敏をを残すことになる。

図15万室図18に図示の圧縮部材の基板材料としては、多孔性延伸膨張ポリテトラフルオロエチレンが好ましい。市販の利用可能な材料としては、米国アリナ州ニラグスタッフ(Flagstaff)所在のW.L. Gore &; Associates社によって製造販売されているGORE-TEX (発験商幣) Cardiovascular Patchが好適である。

多孔性延伸膨張PTFEのもう一つの利点は、製造技術によって次のサイズを 変化させて生体組織への取付を容易にすることが出来る点である。また、材料の 密度を制御することができ、基板は直角な圧縮力が掛かるその表面領域では密度 を上げるようにして密度を変化させて製造することが可能である。尚、多孔性延 血膨脹PTF

Eに関する更に完全な記載については、米国特許第3,953,566号及び同第4,187,3 90号を参照されたい。従って、ここでの詳しい説明は省略する。 ここに記載の発明に対して、当業者が種々の変更、修正を成し得ることは明ら かであるが、斯かる変更、修正が本顧の添付の請求の範囲から逸脱しない範囲に あるものは全て本願に含まれる。

## 請求の範囲

- 12. 前記補強部材が医療用グレードワイヤである請求項11に記載の外部支 特体。
- 13. 前記第一及び第二の圧縮部材が洞を収容するために保護領域を有する請求項1に記載の外部支持体。
- 14. 前記保護領域が前記圧縮部材のそれぞれに開口を有するものである請求項13に記載の外部支持体。
- 15. 前記保護領域が前記圧縮部材のそれぞれに凸部を有するものである請求 項13に記載の外部支持体。
- 16. 前記保護領域が前記圧縮部材のそれぞれを貫通する二つ以上のスリット を有する請求項13に記載の外部支持体。
  - 17. 前記結合手段が外科用の縫合糸を有する請求項2に記載の外部支持体。
  - 18. 前記結合手段が固定機構を有する請求項2に記載の外部支持体。

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/US 97/07151

Relevant to claim No.

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A61B17/122 A61F2/06

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6-A61F-A618

Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages

Documentation searched other than minimized documentation to the extent that such documents are included in the fields rearched

Electronic data bare committed during the mormamonal search (name of data base and, where practical, search forms used)

Х	US 4 489 446 A (REED CHARLES C) 25 December 1984		1-3,5, 18,19, 26,27
A	see column 4, line 2 - line 66	i; figures	7,17,25, 30
Х	FR 2 688 692 A (SEGUIN JACQUES September 1993		19
	see page 3, line 78 - page 4, figures	line 114;	
A	i igures .		1,13,14
A	US 5 476 471 A (SHIFRIN EDWARD 19 December 1995	G ET AL)	1,7,8, 19-21, 23,27-30
	see column 2, line 18 - column figures	1 3, line 2;	
		-/	
'Special o	ther documents are listed in the continuation of hox C.  stagoners of cited documents:  contidefacing the general state of the art which is not detected to be of particular relevance	Patent family members are lutted  T' later document published after the in or priority date and not in conflict to tited to understand the principle of i	ernetonal filing date
	document but published on or after the international	"X" document of particular relevance, the cannot be considered novel or canno	claimed inversion
"L" docum	nent which may throw doubts on priority claim(s) or a in cited to exablish the publication date of another on, or other special reason (as specified)	annot be considered novel or carno involve an inventive step when the d "Y" doctiment of garboular relevance, the cannot be considered to involve an i	ocument is taken alone clasmed invention
'P' docum	nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or resent	document to combined with one or a ments, such combination being obse in the art.	nore other such doors out to a person skilled
later	than the priority date claimed	"&" document member of the same pater	
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international a	
2	20 August 1997	08.09.199	17
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiann 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Ripsarisk Tel. (+ 33-70) 340-2040, Tz. 31 651 case ni.	Neumann, E	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/US 97/07151

		PC1/92 9//0/151
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
tegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	US 4 586 501 A (CLARACQ MICHEL) 6 May 1986  see column 5, line 5 - line 36; figures see column 1, line 9 - line 11	1-3,7, 10,18, 19,27, 30,31
•	US 5 336 157 A (HALE RALPH) 9 August 1994	

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

		ALIUNAL SEAR ormation on patent farmly men		Into and /	
					97/07151
Patent document cuted in search rep	ort	Publication date	Patent famil member(s)	,	Publication date
US 4489446		25-12-84	NONE		
FR 2688692	A	24-09-93	NONE		
US 5476471	A	19-12-95	AU 749999 WO 950512		14-03-95 23-02-95
US 4586501		06-05-86	FR 253480 EP 010723 JP 5913134	1 A 1 A 3 A	27-04-84 02-05-84 28-07-84
US 5336157	Α	69-08-94	NONE		

Form PCT/55A/Q16 (pasent family annex) (July 1992)

## フロントページの続き

EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, L U, MC, NL, PT, SE), AL, AM, AT, A U, AZ, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, K Z, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, UZ, VN (72) 条明者 ポイス, バーグラ エル.

アメリカ合衆国, アリゾナ 86001, フラ グスタッフ, ウエスト. アードレイ サー クル 1080